## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-210615

(43)Date of publication of application: 29.07.2003

(51)Int\_CI.

A63B 37/00 A63B 37/12

(21)Application number: 2002-018175

(71)Applicant: SUMITOMO RUBBER IND LTD

(22)Date of filing:

28.01.2002

(72)Inventor: IWAMI SATOSHI

The street of the same and the street of the

## (54) GOLF BALL

## (57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a golf ball which is well balanced overall in repulsive properties. abrasion resistance and further wear resistance.

SOLUTION: A cover of the golf ball having a core and the cover for covering the core is a composition containing polybutadiene rubber as an essential component and 1 to 40 parts by mass of reinforcing meterial of organic short fibers and 10 to 40 parts by mass of metal salt of α,β-ethylenically unsaturated carboxylic acid per 100 parts by mass of polymeric component and a ternary composite consisting of a rubber component, polyolefin component and nylon component is adequately used for the organic short fibers. Zinc acrylate, zinc methacrylate, magnesium acrylate or magnesium methacrylate is adequately used for the metal salt of the α,β-ethylenically unsaturated carboxylic acid.

## **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-210615 (P2003-210615A)

(43)公開日 平成15年7月29日(2003.7.29)

(51) Int.Cl.<sup>7</sup>

酸別記号

FΙ

テーマコード(参考)

A 6 3 B 37/00 37/12 A 6 3 B 37/00 37/12 L

審査請求 未請求 請求項の数3

OL (全 8 頁)

(21)出願番号

特願2002-18175(P2002-18175)

(22)出願日

平成14年1月28日(2002.1.28)

(71)出願人 000183233

住友ゴム工業株式会社

兵庫県神戸市中央区脇浜町3丁目6番9号

(72)発明者 岩見 聡

兵庫県神戸市中央区脇浜町3丁目6番9号

住友ゴム工業株式会社内

(74)代理人 100064746

弁理士 深見 久郎 (外2名)

## (54) 【発明の名称】 ゴルフポール

## (57)【要約】

【課題】 反発性、耐擦過傷性さらに耐摩耗性が総合的 にパランスの優れたゴルフボールを提供する。

【解決手段】 コアと該コアを被覆するカバーを備えたゴルフボールにおいて、前記カバーはポリブタジエンゴムを主成分と高分子成分 100 質量部に対して、有機短繊維の補強材を  $1\sim40$  質量部。 $\alpha$  ,  $\beta$  - エチレン性の 飽和カルボン酸金属塩を  $10\sim40$  質量部含む組成物であり、前記有機短繊維は、ゴム成分とポリオレフィン成分とナイロン成分よりなる三元複合体が好適に使用され、前記 $\alpha$  ,  $\beta$  - エチレン性不飽和カルボン酸金属塩は、アクリル酸亜鉛、メタクリル酸亜鉛、アクリル酸マグネシウムまたはメタクリル酸マグネシウムが好適に使用されることを特徴とする。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 コアと該コアを被覆するカバーを備えたゴルフボールにおいて、前記カバーはポリブタジェンゴムを主成分とする高分子成分100質量部に対して、有機短繊維の補強材を1~40質量部、 $\alpha$ .  $\beta$  - エチレン性不飽和カルボン酸金属塩を10~40質量部含む組成物であることを特徴とするゴルフボール。

【請求項2】 有機短繊維は、ゴム成分とポリオレフィン成分とナイロン成分よりなる三元複合体である請求項1記載のゴルフボール。

【請求項3】  $\alpha$ ,  $\beta$  - エチレン性不飽和カルボン酸金 属塩は、アクリル酸亜鉛、メタクリル酸亜鉛、アクリル酸マグネシウムまたはメタクリル酸マグネシウムである 請求項1 記載のゴルフボール。

### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は反発性能を維持しながら、耐擦過傷性さらに耐摩耗性が総合的に優れたゴルフボールに関する。

#### [0002]

【従来の技術】従来、液体センターに糸巻き層を形成し、これにバラタカバーを被覆したゴルフボールは打球感、コントロール性に優れていることから上級ゴルファーおよびプロゴルファーに広く使用されていた。しかしこの種のゴルフボールの構造は製造工程が複雑であり、耐久性及び耐擦過傷性に劣る。

【0003】一方、アイオノマー樹脂は、反発性、耐久性、耐摩耗性および加工性に優れており、カバー材として広く使用されている。しかしアイオノマー樹脂は高い剛性と硬度を有するため、打球感が悪く、スピン性能、コントロール性能に劣る。したがって、ゴルフボールの要求特性を総合的に改善する為に、これまでカバー材について開発が進められている。

【0004】特開昭62-64378号公報には、反発特性、スピン性能および耐カットを改善するため、トランスポリイソプレンを主成分とするカバー材に、アミド基を有する微細繊維を配合したゴルフボール用カバー組成物が提案されている。

【0005】特開昭63-9461号公報には、マルチディンプル方式のゴルフボールの性能、すなわち飛距離を最大限に引き出すカバー材料として、トランスポリイソプレンを主成分とするカバー材100質量部に、トランスポリブタジエン5~42質量部、アミド基を有する微細繊維1~15質量部および天然ゴム5~30質量部を配合したゴルフボール用カバー組成物が提案されている

【0006】さらに特開平1-223980号公報には、ボールの飛距離を改善するために、トランス-1、4-ポリイソプレンベースのカバー材中に無機単結晶繊維を配合したカバー材を用いた糸巻きゴルフボールが提

案されている。

【0007】特開平9-173504号公報には油状物質を含有する固形ゴムセンターと軟質カバー材を用いることにより、打球感を改善するとともにショートアイアンでのスピン量を増大させることが開示されている。この技術では固形ゴムセンターの外側に耐油性ゴムや高い硬度のアイオノマー樹脂を用いているため、反発性能および打球感になお改善の余地がある。

【0008】特開平10-137365号公報には熱可 塑性樹脂または熱可塑性エラストマーを主材とし繊維状 ホウ酸アルミニウムウイスカーを配合し、反発性、耐久 性および耐カット性の改善を意図した技術が提案されて いる。しかしかかる技術は、上記ウイスカーの配合によ りカバー材の反発性能を低下することとなる。

【0009】特開平10-179802号公報ではカバーの基材樹脂が、アイオノマー樹脂とエポキシ基を含有するポリブタジエンブロックを有するスチレンーブタジエンースチレンブロック共重合体、またはエポキシ基を含有するポリイソプレンブロックを有するスチレンーイソプレンースチレンブロック共重合体との2成分の加熱混合物を主成分として構成され、カバーを構成する組成物の曲げ剛性率が50~300MPaで、かつショアロ硬度は40~60であることを特徴とするゴルフボールが提案されている。かかる技術は打球感、スピン性能、飛行性能の改善を意図したものであるが耐カット性は改善の余地がある。

【0010】特開平10-225532号公報には、耐久性を向上させるため、アイオノマー樹脂を主材とする樹脂材料にホウ酸アルミニウムウイスカーを配合した樹脂組成物よりなるゴルフボール用カバー組成物が提案されている。

【0011】特許第2676578号公報には、ソフトなフィーリングと耐久性さらに反発性を改善するため、カパー材として、エチレンー不飽和カルボン酸系共重合体に、表面にエポキシ基またはカルボキシル基または酸無水物基を有するゴム状ポリマーのコア(a)とガラス状ポリマーのシェル(b)からなるコアシェルポリマーを配合した組成物が提案されている。

【0012】特開2001-70478号公報には、カパー材に1、4構造を少なくとも40%を有するポリブタジエンに、 $\alpha$ 、 $\beta$ -エチレン性不飽和カルボン酸を5~40重量%、金属酸化物5~40重量、重合開始剤0、1~5重量部を配合したゴム組成物が開示されている。しかし、耐摩耗性、耐擦過傷性および反撥性能が満足できるものではない。

【0013】一方、日本レオロジー学会誌、Vol. 25 (1997)には、プラスチック分野の用途として、ゴム・ポリオレフィン・ナイロン三元グラフト共重合体より調整されたミクロ分散系極細繊維強化複合体の開発が報告されている。

【0014】なお特開平8-98901号公報には、コアの基材ゴムとして加硫前にシス結合を90%以上含むポリブタジエンゴムを使用し、加硫後のトランス結合が10~30%になり、コア硬度が深さ方向に差が小さくなるように調整したゴルフボールが開示されている。

【 O O 1 5 】前述の従来技術では、反発性能、スピン性能、耐カット性、耐久性及びフィーリングの総合的に改善は充分ではない。

#### [0016]

【発明が解決しようとする課題】本発明は反発性を維持 しながら耐擦過傷性および耐摩耗性が総合的にバランス の優れたゴルフボールを提供することを目的とする。

#### [0017]

【課題を解決するための手段】本発明はコアと該コアを被覆するカバーを備えたゴルフボールにおいて、前記カバーはポリブタジエンゴムを主成分とする高分子成分100質量部に対して、有機短繊維の補強材を  $1 \sim 40$ 質量部、 $\alpha$ .  $\beta$  - エチレン性不飽和カルボン酸金属塩を 1 0  $\sim$  40質量部含むことを特徴とするゴルフボールである。前記有機短繊維は、ゴム成分とポリオレフィン成分とナイロン成分よりなる三元複合体が好ましい。 さらに前記  $\alpha$ .  $\beta$  - エチレン性不飽和カルボン酸金属塩は、好ましくはアクリル酸亜鉛、メタクリル酸亜鉛、アクリル酸マグネシウムスまたはメタクリル酸マグネシウムである。

## [0018]

【発明の実施の形態】本発明はコアと該コアを被覆する カバーを備えたゴルフボールであり、前記カバーはポリ ブタジエンゴムを主成分とする高分子成分を含む。

【0019】〈高分子成分〉本発明のゴルフボールのカバーには、高分子成分としてシスー1.4ー構造を少なくとも40%有するポリブタジエンゴムを単体として使用するほか、トランスーポリイソプレン、天然ゴム、スチレンーブタジエンゴム、ポリイソプレンゴム、クロプレンゴム、ブチルゴム、エチレンープロピレンージエンゴム、アクリルニトリルゴムなどを、前記ポリブタジエンゴムに90質量%以下、混合することもできる。ここで高分子成分は、カバー基材成分を意味し、後述の補強材としての有機短繊維及び三元複合体は含まないものとする。

【OO2O】 <共架橋剤>カバー組成物に用いられる共 架橋剤として、アクリル酸亜鉛、メタクリル酸亜鉛、アクリル酸マグネシウム、メタクリル酸マグネシウムなど の $\alpha$ ,  $\beta$  - エチレン性不飽和カルボン酸の金属塩が使用 される。共架橋剤は、アクリル酸、メタクリル酸などの  $\alpha$ ,  $\beta$  - エチレン性不飽和カルボン酸と金属酸化物をそれぞれゴム組成物に配合し、混練作業中に両者を反応させて  $\alpha$ ,  $\beta$  - エチレン性不飽和カルボン酸の金属塩としたものも使用できる。

【OO21】 $\alpha$ .  $\beta$ -エチレン性不飽和カルボン酸の金

属塩を使用する場合、その配合量は高分子成分100質量部に対して10~40質量部が好ましい。一方 $\alpha$ ,  $\beta$  ーエチレン性不飽和カルボン酸と金属酸化物を、それぞれゴム組成物に配合し混練中に反応させる場合、高分子成分100質量部に対して、 $\alpha$ ,  $\beta$  ーエチレン性不飽和カルボン酸を15~30質量部と、該 $\alpha$ ,  $\beta$  ーエチレン性不飽和カルボン酸に対して酸化亜鉛、酸化マグネシウムなどの金属酸化物を20~35質量%配合することが好ましい。

【0022】〈架橋開始剤〉架橋開始剤としては、たとえばジクミルパーオキサイド、1、1ービス(tーブチルパーオキシ)3、3、5ートリメチルシクロヘキサン、1、1ービス(tーヘキシルパーオキシ)シクロヘキサン、tーブチルパーオキシベンゾエート、tーブチルクミルパーオキサイドなどの有機過酸化物が用いられる。これらの架橋開始剤の配合量は高分子成分100質量部に対して0、1~5質量部、特に0、3~3質量部が好ましい。

【0023】<架橋反応条件>上記カバー組成物は、従来の方法で架橋反応することができる。120 $^{\circ}$ ~180 $^{\circ}$ 00温度で、5分~60分間の一段階加熱で架橋されるが、架橋を均一に行なう為、二段階加熱を採用することもできる。例えば第1段階は、135 $^{\circ}$ ~155 $^{\circ}$ 00温度で、20~50分間加熱し、第2段階が160 $^{\circ}$ ~180 $^{\circ}$ 0の温度で5~20分間加熱する。

【 O O 2 4 】 <有機短繊維 > 本発明のカバー組成物には、補強材として有機短繊維、例えばナイロン繊維、アクリル繊維、ポリエステル繊維、アラミド繊維等が使用できる。この場合、反発性能を低下させることなく、耐カット性を向上することができる。

【0025】これらの有機短繊維の長さは、 $5\mu$ m~10 mm、好ましくは $100\mu$ m~5 mmの範囲であり、直径は $0.5\sim100\mu$ m、好ましくは $1\sim30\mu$ mの範囲である。有機短繊維の長さが、上記範囲に満たない場合、曲げ方向の力に弱く、強度が上がらず、耐カット性が改善できない。また有機短繊維の直径が上記範囲に満たない場合、単に充填材として作用するにすぎない。一方、有機短繊維の長さおよび直径が上記範囲を超えると、カバー組成物の粘度が上昇し、成形性を損なう。なお、前記有機短繊維とはパルプ状に細かく裁断した繊維を含む概念である。

【0026】有機短繊維の配合量はカバーの高分子成分 100質量部に対して、0.5~20質量部の範囲であ る。0.5質量部未満の場合、有機短繊維の配合による 効果は少なく、20質量部を超えるとカバー組成物の粘 度が高くなり、成形性に悪くなり、割れやすくなる。な お、短繊維補強ゴムを用いる場合は、ゴムをポリマー成 分に含めて、有機短繊維の配合量を上記範囲に設定す る。

【〇〇27】〈三元複合体の混合〉本発明において前記

有機短繊維には三元複合体を使用できる。ここで三元複合体はゴム成分とポリオレフィン成分さらにナイロン成分の三成分から構成され、これらの三成分はお互いに化学結合したもので、ゴムとポリオレフィンからなるマトリックス中に微細なナイロン繊維が均一に分散した複合材料である。

【0028】三元複合体のゴム成分として、天然ゴム、ポリイソプレン、エチレンープロピレンージエンゴム(EPDM)、ニトリルーブタジエンゴム(NBR)、NBRの水素添加物(H-NBR)などで、ナイロンと混練、反応時、および紡糸時の高温下においてゲル化が起こらないものに限定される。特に、エチレンープロピレンージエンゴム(EPDM)が好適である。

【0029】三元複合体のポリオレフィン成分としては、低密度ポリエチレン、高密度ポリエチレン、ポリプロピレンが使用されるが、特にポリプロピレンが好ましい。

【0030】また三元複合体のナイロン成分としてはナイロン6、ナイロン66、ナイロン11、ナイロン12が使用され、特にナイロン6が好ましい。そしてこれらの組み合わせ成分比は、ゴルフボールのカバー材の要求特性に応じて、適宜調整し得る。この三元複合体は宇部興産(株)によって開発され、大和ポリマー株式会社の販売による商品名が「SHP」として知られており、組成比によって、以下のグレードがある。

PA3060:

EPDM/PP/ナイロン6=100/100/100 HA1060:

NR/HDPE/ナイロン6=100/75/87 LA1060:

NR/LDPE/ナイロン6=100/75/87 LA3080:

EPDM/LDPE/ナイロン6=100/40/105

LA5060:

H-NBR/LDPE/ナイロン6=100/100/ 100

7040NB

NBR/LDPE/ナイロン6=100/75/75 ここで、NRは天然ゴム、HDPEは高密度ポリエチレン、LDPEは低密度ポリエチレン、NBRはアクリロニトリルーブタジエンゴム、H-NBRは水素添加NBRを意味する。そして組成比は質量部で示している。

【0031】なお、三元複合体に使用されるナイロン繊維の平均径は通常、 $10\mu$ m以下、好ましくは、 $0.05\sim1\mu$ mの範囲であり、三元複合体のマトリックスでは、ポリオレフィン成分(例えばHDPE)が連続相を形成している。

【0032】三元複合体(例えばSHP)を製造するには、通常次の3工程で製造される。

(1) ゴム成分ーポリオレフィン成分の混練・反応工程。

【0033】(2) ゴム成分ーポリオレフィン成分ーナイロンの混練・反応工程。

#### (3) 紡糸工程

まず、ゴム、ポリオレフィン及び反応剤を密閉型混練機に投入して、混練・反応物を得る。ここでポリオレフィンが海、ゴムが島の海島構造を形成する。ついでこの混練り・反応物とナイロンを反応剤とともに二軸押出機にフィードし、ゴムーポリオレフィンーナイロンの三元グラフト重合体、すなわち三元複合体を得る。グラフト率の調整により、ナイロンは、例えば2~3μmの粒子としてゴムーポリオレフィンマトリックスの中に均一に分散する。

【0034】引き続き二軸押出機の先端に設置されたノズルから押し出し、ドラフトをかけつつ引き取る。この紡糸工程により押し出し物ストランド中のナイロン粒子が変形し繊維状に変換する。ナイロン繊維径はドラフト比に依存するが、生産性を考慮して、通常 $0.2\sim0.3\mu$ mに制御される。これらの工程で、ポリオレフィン相は海を形成しているため、粘着性は軽減されペレット化が可能となる。

【0035】なお、本発明に使用される三元複合体は、日本レオロジー学会誌、Vol. 25 (1997) 27 5頁~282頁の記載に基づき製造し、さらに組成物を調整することができる。

【0036】〈高分子成分と三元複合体の混合方法〉本発明では、三元複合体は、高分子成分100質量部に対して、1~30質量部配合される。好ましくは、2~25質量部、特に5~20質量部配合される。この場合、三元複合体に含まれるナイロン成分の含量が、カバーの補強効果に影響するが、三元複合体の配合量が1質量部未満の場合、ナイロン短繊維による補強効果は少なく、一方30質量部を超えるとカバーの硬度が高くなり反撥弾性が低下する。三元複合体のナイロン成分は、カバーの高分子成分に対して、0.3~16.5質量%の範囲が好ましい。

【 O O 3 7 】前記三元複合体を用いて、カバー組成物を調整するには、前記高分子成分に、前記三元複合体(例えばS H P)を密閉型混練り機に投入し混練りする。このとき混練り温度は三元複合体のナイロンの融点よりも低い温度で行なう必要がある。ナイロンの融点よりも高いと繊維が溶融し、繊維による補強が失われる。した複いと繊維が溶融し、繊維による補強が失われる。した複いと繊維が溶融し、繊維による補強が失われる。した複いとはゴム中に分散せずペレットのまま残る。この混練り中にマトリックス側において、ポリオレフィンとはゴム中に微細にマトリックス側において、ポリオレフィンはゴム中に微細にマトリックス側において、ポリオレフィンはゴム中に微細にマトリックス側において、ポリオレフィンはゴム中に微細にマトリックス側において、ポリオレフィンはゴム中に微細にマトリックス側において、ポリオレフィンはコール、コーロ時、またはその混合後に上述の配合剤をロール、ニーロに対象があるには、カバー組成物が得られる。上記三元複合体の混合後に上述の配合剤をロール、ニー

ダー、バンバリなどを用いてミキシングし、金型を用いて加圧下で145 $^{\circ}$ ~200 $^{\circ}$ 、好ましくは120 $^{\circ}$ ~175 $^{\circ}$ で10分~40分間加硫してカバー組成物を製造する。

【〇〇38】 〈その他のカバー用配合剤〉上記カバー組成物には、必要に応じて、充填剤や二酸化チタン等の着色剤や、分散剤、老化防止剤、紫外線吸収剤、光安定剤ならびに蛍光材料または蛍光増白剤等を、ゴルフボールカバーによる所望の特性が損なわれない範囲で配合してもよい。前記充填剤は、たとえば硫酸バリウム、炭酸カルシウム、クレー、酸化亜鉛などの無機粉末の1種または2種以上を使用することができる。これらの充填剤の配合量は高分子成分100質量部に対して5~50質量部の範囲が好ましい。また、作業性の改善や硬度調整などの目的で軟化剤や液状ゴムなどを適宜配合できる。

【0039】 <カバーの構造、特性>本発明においてカバーは単一層または複数層で形成される。カバーの厚さは、0.3mm~3mm、好ましくは0.5mm~2.0mm、特に0.7~1.5mmの範囲に調整される。またカバーは打撃感を最適にするために、ショアD硬度は30~55、好ましくは35~52、特に38~50の範囲に調整される。またスピン量を調整するためカバー比重は0.98~1.2の範囲、好ましくは1.05~1,15の範囲に設定される。

【0040】<コアのゴム組成物>本発明のゴルフボールのコアは、ジエン系ゴムを含むゴム組成物で共架橋される。そしてジエン系ゴムとしては、シスー1、4ー構造を有するポリブタジエンゴム、天然ゴム、スチレンブ・タジエンゴム、イソプレンゴム、クロロプレンゴムエチレンープロピレンージエンゴム、アクリルニトリルゴムなどが挙げられるが、ハイシスーポリブタジエンゴムを主成分とするゴム組成物が最も好ましい。

【OO41】前記ゴム組成物には共架橋剤として、前述のアクリル酸亜鉛、メタアクリル酸亜鉛などの $\alpha$ ,  $\beta$  - エチレン性不飽和カルボン酸の金属塩、さらに多官能モノマー、N, N' - フェニルビスマレイミド、イオウなどを架橋剤として用いられる。特に $\alpha$ ,  $\beta$  - エチレン性不飽和カルボン酸の金属塩が好適に使用される。

【0042】たとえば $\alpha$ .  $\beta$ -エチレン性不飽和カルボン酸の金属塩を使用する場合、その配合量はジェン系ゴム 100質量部に対して $5\sim40$ 質量部が好ましい。一方 $\alpha$ .  $\beta$ -エチレン性不飽和カルボン酸と金属酸化物とをゴム組成物の調製中に反応させる場合、その配合量はゴム成分 100質量部に対して、 $\alpha$ .  $\beta$ -エチレン性不飽和カルボン酸を  $15\sim30$ 質量部と、該 $\alpha$ .  $\beta$ -エチレン性不飽和カルボン酸に対して酸化亜鉛などの金属酸化物を  $10\sim35$ 質量%が好ましい。

【0043】前記ゴム組成物で用いる充填剤としては、たとえば硫酸バリウム、炭酸カルシウム、クレー、酸化 亜鉛などの無機粉末の1種または2種以上を使用するこ

とができる。また架橋開始剤としては、たとえばジクミルパーオキサイド、1.1ービス(tーブチルパーオキシ)3.3.5ートリメチルシクロヘキサンなどの有機 過酸化物が用いられる。これらの架橋開始剤の配合量はジエン系ゴム100質量部に対して0.1~5質量部、特に0.3~3質量部が好ましい。

【0044】本発明では前記コアは単一層もしくは比 重、硬度等の特性の異なった複合の層で構成することも できる。この場合、コアの配合は上記配合の記述に限定 されるものではない。

【0045】 <コアの特性>また本発明のゴルフボールは、糸巻きコアおよびソリッドコアが使用できる。ソリッドコアは、98N(10kg)から1275N(130kg)に荷重を負荷した状態での圧縮変形量は、好ましくは2.5mm~5.0mm、特に2.8mm~4.5mmの範囲である。2.5mm未満の場合、打撃感が悪くなる傾向にあり、一方、5.0を超えると反発性に不利となる。ここでソリッドコアの直径は36.8~42.2mm、好ましくは37.8~41.4mmの範囲で設計される。36.8mm未満ではカバー層が厚くなり反発性が低下し、一方42.2mmを越えると、カバー層が薄くなり成形が困難となる。

【 O O 4 6 】 <複数層コア>本発明はコアを単一層のほか、複数層で構成することができる。複数層のコアにおいてカバーと接するコア外層に用いられる高分子組成物は、前述のコアに用いたゴム組成物のほか、熱可塑性樹脂、熱可塑性エラストマー、アイオノマー樹脂、前述のカバーに用いた組成物、さらにこれらの混合物で構成することもできる。

【0047】ここで熱可塑性樹脂として、オレフィン系 熱可塑性樹脂、例えばポリエチレン、ポリプロピレン、 ポリスチレン、ABS樹脂、アクリル樹脂及びメタクリ ル樹脂等が使用でき、更にポリアミド樹脂、ポリウレタ ン樹脂、ポリエステル樹脂が使用できる。

【 O O 4 8 】前記熱可塑性エラストマーには、ポリウレタン系熱可塑性エラストマー、ポリエステル系熱可塑性エラストマー、ポリアミド系熱可塑性エラストマー及びオレフィン系熱可塑性エラストマーを含む。

【0049】ポリウレタン系熱可塑性エラストマーはウレタン構造のハードセグメントとポリエステルまたはポリエーテルのソフトセグメントで構成される。商品名として日本ミラクトラン社のミラクトラン、大日本インキ化学工業社のパンデックス、日本ポリウレタン工業社のパラプレン、ダウケミカルジャパン社のペレセン、BASFジャパン社のエラストランなどがある。

【 O O 5 O 】ポリエステル系熱可塑性エラストマーはポリエステル構造のハードセグメントとポリエーテルまたはポリエステルのソフトセグメントで構成される。具体的商品名としては東レ・デュポン社のハイトレル、東洋紡績社のペルプレンP. S、大日本インキ化学工業社の

グリラックスE、三菱化学社のプリマロイ、などがある。

【0051】ポリアミド系熱可塑性エラストマーはポリアミドのハードセグメントとポリエーテルまたはポリエステルのソフトセグメントより構成される。その商品名は東レ社のペパックス、ダイセルヒュルズ社のダイアミド・PAE、大日本インキ化学工業社のグリラックスA、三菱エンジニアリングプラスチックス社のノバミッドPAE、宇部興産社のUBE・PAE、Emsジャパン社のグロリンELX、グリラミドELY、積水化学工業社のS-TPAEなどがある。

【0052】前記オレフィン系熱可塑性エラストマー は、分子鎖中にオレフィン単位を含むもので、いわゆる スチレン系熱可塑性エラストマーを含む概念であり、分 子内にソフトセグメントとハードセグメントを有するブ ロック共重合体を含む。ソフトセグメントとして共役ジ エン化合物から得られる、ブタジエンブロックあるいは イソプレンブロック等の単位である。ここで共役ジェン 化合物としては、たとえばブタジエン、イソプレン、 1, 3-ペンタジエン、2, 3-ジメチルー1, 3-ブ タジエン等の中から1種または2種以上が選択でき、中 でもブタジエン、イソプレンおよびこれらの組合せが好 ましい。ハードセグメントを構成する成分としては、エ チレン、プロピレン、スチレンおよびその誘導体、たと えば $\alpha$ ーメチルスチレン、ビニルトルエン、pー第3ブ チルスチレン等の中から1種または2種以上が選択され た化合物から得られるポリエチレンブロック、ポリプロ ピレンブロックまたはスチレンブロック等である。

【0053】スチレン系熱可塑性エラストマーとしては、たとえばスチレンーイソプレンーブタジエンースチレンブロック共重合体(SIBS構造)、スチレンーブタジエンースチレンブロック共重合体(SBS構造)、そのブタジエンの二重結合部分を水素添加したスチレンースチレンブロック共重合体(SIS構造)、そのイソプレンニ重結合の分を水素添加したスチレンーイソプレンニ重結合の分を水素添加したスチレンーエチレンープロピレンースチレンブロック共重合体(SEPS構造)、スチレンーエチレンースチレンーエチレンーがでは、スチレンーエチレンースチレンーはでしたもの等が挙げられる。

【0054】また前記アイオノマー樹脂としては、たとえば $\alpha$ -オレフィンと炭素数  $3 \sim 8$  の $\alpha$ .  $\beta$ -エチレン性不飽和カルボン酸との共重合体であってそのカルボキシル基の少なくとも一部を金属イオンで中和して得られる二元共重合体がある。また $\alpha$ -オレフィンと炭素数  $3 \sim 8$  の $\alpha$ .  $\beta$ -エチレン性不飽和カルボン酸と炭素数  $2 \sim 2$  の $\alpha$ .  $\beta$ -エチレン性不飽和カルボン酸エステルとの三元共重合体で、そのカルボキシル基の少なくとも一部を金属イオンで中和して得られるものが挙げられ

る。

【0055】本発明のコア外層の高分子組成物は、前記三元複合体(例えばSHP)を混合することができる。混合は密閉型混練り機に投入し混練りするが、混練り温度は三元複合体のナイロンの融点よりも低い温度で行動し、繊維による補強が失われる。しかし混練温度が三元複合体のポリオレフィンの温度よりも低いと三元複合体はゴム中に分散せずペレットのまま残る。この混練り中にマトリックス側において、ポリオレフィンとゴムの相転移がおこり、ポリオレフィンはゴム中に微細に分散する。ついで、その他の配合剤を加えて混合することで、コア外層の高分子組成物が得られる。

【0056】<ゴルフボールの製法>本発明ではカバー をコアに成形するには公知の方法の他に、予備成形方式 あるいは中子成形方式を用いて行なうことができる。例 えば、コアとカバーよりなるツーピースボールの場合、 カバー組成物を予め半球殻状のハーフシェルに形成し、 それを2枚用いてコアを包み、130~170℃で1~ 5分間加圧成形する。または上記カバー組成物を直接コ ア上に射出成形してコアを包み込む方法を用いてもよ い。カバーの厚さは、通常O. 3~3. Ommとする。 O. 3mmより小さいと繰返し打撃した場合にカバー割 れが起こりやすくなる欠点を有し、3.0mmより大き いと打球感が悪くなる。さらに、カバー成形時、必要に 応じてディンプルを多数表面上に形成する。本発明のゴ ルフボールは美観を高め、商品価値を上げるために、通 常ペイント仕上げ、マーキングスタンプ等を施して市場 に投入される。

【0057】本発明のゴルフボールは、コアとして糸巻き芯、単一層、複数層のソリッドコアが使用され、糸巻きボールあるいはソリッドボールのいずれにも採用し得る。なお、本発明のゴルフボールは、通常ボール直径42.67~43.00mmの範囲でボール重量45.00~45.93gの範囲に設計される。

【0058】また本発明のゴルフボールは、98N(10kg)から1275N(130kg)に荷重を負荷した状態での圧縮変形量は、2.0mm~4.0mm、好ましくは2.5mm~3.5mの範囲である。2.0mm未満の場合、打撃感が悪くなる傾向にあり、一方、4.0mmを超えると、打撃時の感触が柔かくなり、さらに反発性が不利となる。

[0059]

【実施例】実施例1~実施例7、比較例1~比較例4 (1) コアの作製

表 1 に示すようにポリブタジエンゴムを主成分とするコア用ゴム組成物の2 種類を混練調整し、金型内で170℃で15分間、加硫成形することにより直径41.2mmの球状ソリッドコアを作製した。得られたソリッドコアの圧縮変形量(mm)を表1に示す。

[0060]

#### 【表1】

_	-	X7	Δ
_	•	HC.	7

配合剂	Α	В
BR-18 (注1)	100	100
アクリル酸亜鉛	33	33
酸化亜鉛	13. 0	15.0
ジフェニルスルフィド <sup>(注2)</sup>	0. 5	0. 5
ジクミルパーオキサイド <sup>(注3)</sup>	1. 0	1.0
コア径 (mm)	41.2	41. 2
加破条件	170℃×15分	170℃×15分
圧縮変形量 (mm) (98N-1275N)	2. 90	2. 85

(注 1) JSR(株) 社製ハイシスポリブタジエン

(注2) 住友精化(株)社製

(注3) 日本油脂(株)社製

【0061】表1に示した配合剤は次の通りである。

(注1) BR18 : JSR株式会社製のハイシスポ リブタジエンゴム

ジフェニルジスルフィッド: 住友精化社製 (注2)

(注3) ジクミルパーオキサイド:日本油脂社製

カバー組成物の調製 (2)

カバー配会

表2に示すカパー組成物のうち、配合No4、8および 9以外については、組成物の混練の後、一対の半殻を成 形し、これを前記コアの周りに被覆して、プレス成形で

ゴルフボールを製造した。加硫条件は温度150℃で2 O分と、165℃で8分行なった。配合No4、8及び 9については、コアの周りに射出成形でカバーを被覆し た。前記コアにカバーを被覆し、その後、表面にペイン トを塗装して、直径42.8mm、重量45.4gのゴ ルフボールを作製した。配合成分の一部は、表1と共通

[0062]

【表2】

737 1 HLD												
		1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
BR-18	(注1)	100	100	100	-	100	100	100	1	-	100	100
アクリル酸亜鉛		28	28	28	-	28	18	38	-	-	28	28
酸化亜鉛		12	12	12	-	12	14	6	-	-	12	12
酸化升沙		4		-	-	4	4	4	4	4	4	4
ジクミルバーオキサイト	(注2)	0.9	0.9	0.9		0. 9	0.9	0.9	-	-	0. 9	0.9
SHP LA1060	健主到	_	15	30	-	-	15	15	-	-	5	40
ナイロン短機権	(注4)	-	-	- "	-	15	-	-	-	-	-	_
Mミラン 1855	<b>(注5)</b>	-	-	-	50	-	-	-	-	-	-	-
パミラン 1856	(注6)	_	-	-	50			-		_		-
ハイミラン 1605	(注7)	-	-	-	-	-	-	-	-	50	-	-
Mミラン 1706	(注8)	-		_	-	-	-	-	_	50	-	-
サーリン 9320	(注9)	-	-	-	-	<del>-</del> _	-		100	-	-	-
表面硬度(ショア D)		53	52	51	54	50	42	62	40	62	51	58
比重		1.11	1, 11	1, 11	0.99	1.11	1.11	1.11	0.99	0.99	1.11	1.11

(注1) JSR(株)社製Mシスポリプタジエン

(注2) 日本油脂(株)社製

(注3) SHP LA1060:大和ボリマー社製 コ゚ム/ギリオレフャンナイロン 三元プラフト共重合体からなる短線維強化複合材料

(注4) が心短機権 長さ5mm、直径20μm

(注5) パミシ 1855 三井・デュギンボリたか(株) 製 エチレンーナタウリル酸ーブチルアウリレート三元共量合体の Na 中和Jイナ/モ(注6) パミシ 1856 三井・デュギンボリたか(株) 製 エチレンーナタウリル酸ーブチルアウリレート三元共産合体の Zn 中和Jイナ/モ

(注7) パミラン 1605 三井・デュボンボリたが(株)製 ゴルン・メラクリル酸二元共重合体の Na 中和アオノマー

(注8) パミラン 1706 三井・デュオンオリテル(株)製 エチレン・カクリル酸二元共重合体の Zn 中和7付パー

(注9) サーリン9320 デュポン社製 エチレンーハクリル酸ープ・カアクリレート三元共重合体の 35 中和アイバー

【0063】く性能評価方法>得られたゴルフボールの 耐擦過傷性、耐摩耗性、圧縮変形量を評価した。

【0064】(1) 耐擦過傷性

ツルーテンパー社製のスイングロボットにピッチングウ エッジを取り付け、ヘッドスピードを36m/秒で各ゴ ルフボールの二ヶ所を打撃し、その打撃部を観察した。

[0065]

〇:ボール表面に傷がわずかに残るが、ほとんど気にな らない程度。

Δ:ボール表面に傷がくっきりにこり若干毛羽立ちが見 られる。

[0066]

×:ボール表面がかなり削れ、毛羽立ちが目立つ。

#### (2) 耐摩耗性

ASTM D-1044に準拠してテーパー摩耗を測定した。数値が小さいほど耐摩耗性に優れている。

【0067】(3) 圧縮変形量

コアまたはゴルフボールに初期荷重98Nを負荷した状態から、終り荷重1275Nに負荷し圧縮したときの変形量(mm)を測定した。

ゴルフボール物性

【0068】(4) ショア硬度

ショアD硬度は、ASTM-D2240に規定されるスプリング式硬度計ショアD型を用いた。

【0069】〈評価結果〉表3に実施例1~実施例7および比較例1~比較例4のゴルフボールの評価結果を示す

[0070]

【表3】

	実施例						比较例				
	1	2	3	4	5	6	7	1	_ 2	3	4
コア配合	A	A	A	A	A	A	A	A	В	A	A
コア径(mm)	41. 2	41. 2	41.2	41.2	41.2	41. 2	41.2	41. 2	41. 2	41.2	41.2
カバー配合	2	3	6	7	10	11	5	1	4	8	9
カバー硬度(ショアD)	52	51	42	62	51	58	50	53	54	40	62
カバー厚み (mm)	0. B	0.8	0. B	0.8	0.8	0.8	0.8	0.8	0.8	0.8	0.8
圧縮変形量 (mm)	2.75	2.80	2. 83	2.58	2. 79	2 68	2. 81	2.70	2.65	2. 85	2. 52
耐撑過傷性	0	0	0	Δ	0	Δ	0	Δ	×	×	×
耐摩耗性	20	20	15	30	25	40	25	50	100	110	80

【 0 0 7 1 】比較例 1 は有機短繊維の補強材を含まないカバー組成物を用いており、耐擦過傷性及び耐摩耗性に劣っている。比較例 2 ~ 4 はカバーにアイオノマー樹脂を使用したため、耐擦過傷性、耐摩耗性及び反撥係数が劣っている。

【0072】実施例1~実施例6は、三元複合体を補強材に含むカバーを用いているので、いずれも耐擦過傷性および耐摩耗性が優れていることが判る。実施例7は、補強材にナイロン短繊維を用いている為、耐擦過傷性及び耐摩耗性の若干の向上が認められる。

【0073】今回開示された実施の形態および実施例はすべての点で例示であって制限的なものではないと考え

られるべきである。本発明の範囲は上記した説明ではなくて特許請求の範囲によって示され、特許請求の範囲と 均等の意味および範囲内でのすべての変更が含まれることが意図される。

## [0074]

【発明の効果】本発明のゴルフボールは、カバーにジェン系ゴムを主体とし、共架橋剤で架橋し、更に有機短繊維、特に三元複合体を補強材に用いた組成物で構成したため、ポリブタジエンに起因する反発性能を維持しながら、耐擦過傷性および耐摩耗性を向上することができる。